



PATENTE DE INTRODUCCION

47 FECHA DE PUBLICIDAD	31 CLASIFICACION INTERNACIONAL
34 TITULO DE LA INVENCION	
·	
"PROCEDIMIENTO DE OPTEMATON DE	
"PROCEDIMIENTO DE OBTENCION DE	BENZHIDRILPIPERAZINAS"
·	
	·
9 patente extranjera u otra fuente de información Patente Búlgara no 17385 solic	itada (-11)71, a favor de S.Zikolova,
K.Ninov y P.Manolov.	reada 2 113/1, a lavor de S.Zikolova,
(7) SOLICITANTE (5)	
FERRER INTERNACIONAL, S.A.	
DOMICILIO DEL SOLICITANTE	
Gran Via Carlos III, 94	LONA
(3) INVENTOR (ES)	
	·
(23) TITULAR (ES)	
₹	
74 REPRESENTANTE	
PASCUAL CIVANTO CANTO 218-6	

UNE A . 4 MOD 3108

UTILICESE COMO PRIMERA PAGINA DE LA MEMORIA

La presente invención consiste en la obtención de benzhidril piperazinas de fórmula general I:

$$C_6^{H_5}$$
 CHN NR $C_6^{H_5}$ I

5

10

15

donde R puede comprender un radical alquil de 2 hasta 8 átomos de carbono, un radical alquenil de 3 ó 4 átomos de carbono, un radical fenilalquil o un radical difenilalquil de longitud de ca dena de 2 ó 3 átomos de carbono, además de restos fenoxietil, - naftilmetil, fenilacetil, difenilacetil, difenilacetil, difenilaropionil, naftilacetil, ciclohexil, ciclopentil, dietilaminoetil, piperidinoetil o morfolinoetil, incluyendo diferentes sales con ácidos órgánicos o inorgánicos farmacológicamente aceptables.

Los nuevos compuestos obtenidos pueden mostrar ciertas anal<u>o</u> gías con las del preparado belga que se denomina Cinarizina.

$$C_6H_5$$
 CH-N N- $CH_2CH=CHC_6H_5$ (II)

Cinarizina

en lo que respecta a la parte que contiene benzhidrilpiperazina.

Los compuestos de fórmula general I pueden obtenerse de dos formas diferentes:

a) Haciendo reaccionar la benzhidrilpiperazina (III) con el halógenumoXR (IV) donde X es cloro, bromo o yodo y R tiene igual significado que en I:

$$C_6H_5$$
 CH - N NH + XR C_6H_5 III IV

b) Haciendo reaccionar la piperazina sustituída (V) con el halogenuro de benzhidrilo (VI):

Estas reacciones se efectuan en un medio constituído por un disolvente adecuado, tal como benceno, tolueno, xileno, metanol, etanol o agua a temperatura ambiente, o mejor a reflujo, reduciendo de este modo la duración del procedimiento de obtención de I a unas 6 horas aproximadamente.

Como agentes de condensación se utilizan bases minerales u orgánicas adecuadas, como por ejemplo, el NaHCO3, CO3Na2, piridina, trietilamina, etc.

Las bases I así obtenidas por tratamiento con los ácidos co-

5

10

15

X = Cl, Br, I

20

rrespondientes dan las sales deseadas.

Dos de los compuestos: el N¹-benzhidril-N⁴-alilpiperazina (Compuesto nº 7 de la tabla adjunta) y el N¹-benzhidril-N⁴-naf-tilacetilpiperazina (Compuesto nº 22 de la tabla adjunta) se han sometido a estudios farmacológicos, examinando las influencias que puedan ejercer sobre el sistema cardíaco, sobre el sistema nervioso vegetativo y sobre la musculatura lisa.

También se ha estudiado el límite de toxicidad que pudieran tener los productos. Los resultados de dichos estudios demues—tran que estos compuestos son fisiológicamente activos. Es especialmente importante señalar el efecto vasodilatador que ejerce el compuesto nº 7 sobre las venas y sobre las coronarias, aumentando la actividad de estas últimas, como demostraron los experimentos llevados a cabo "in vitro". El efecto de aumento de la actividad coronaria en corazón aislado alcanzó un máximo del 160%. El control efectuado con propilamina mostró un 108% y el control efectuado con cinarizina un 104%. Consecuentemente, podemos llegar a la conclusión de que el compuesto nº 7 es aproximadamente un 50% más eficaz que la propilamina o la cinarizina para los fines mencionados.

Ambos compuestos con conocidos por sus efectos espasmolíticos, siendo el efecto espasmolítico del compuesto nº 7 casi idéntico al efecto de la papaverina. En relación con el sistema nervioso vegetativo, estas substancias no son tan especialmente activas mostrando tan solo un efecto hipotensivo de corta duración.

25

5

10

15

El compuesto nº 7 tiene una DL₅₀ media de aproximadamente 100 mg/kg y está calculado por Korber. Su reabsorción es buena.
El índice de reabsorción del preparado es alrededor de dos, siendo su propiedad terapéutica de esta manera satisfactoria.

5

En base a estos estudios farmacológicos llevados a cabo se puede llegar a la conclusión de que estas substancias son biológicamente activas y que otros estudios más detallados de sus propiedades pueden contribuir a obtener una nueva serie de substancias terapéuticas.

10

Los compuestos de fórmula general I son nuevos no figurando en la literatura especializada. La importancia y las características de R se pueden considerar en la tabla adjunta.

3 6

Hecha la descripción del invento se describen a continuación dos ejemplos prácticos, no limitativos, referidos al posible camino para su obtención, según las líneas del procedimiento preco nizado, industrializable, empleando cantidades mayores a las expuestas.

EJEMPLO 1: N¹-etil-N⁴-benzhidrilpiperazina

20

Se disuelven 5,04 g (0,02 m) de N-monobenzhidrilpiperazina en 50 ml de benceno, en presencia de 2 g (0,024 m) de CO₃NaH. Es ta mezcla se calienta en un baño de agua durante 30 minutos y - luego se le agrega 3,1 g (0,02 m) de yoduro de etilo disuelto en 50 ml de benceno. La nueva mezcla se calienta durante cuatro horas. Se filtra y se enfria. Del filtrado por acidificación con - ácido clorhídrico se obtiene el clorhidrato y si se utiliza el

ácido pícrico, se obtiene el picrato correspondiente.

Clorhidrato, p.f. 251-3º (d). Resultado calculado en %:
C 64,55; H 7,37; N 7,98; Cl 20,12. Encontrado: C 64,70; H 7,50;
N 7,77; Cl 20,11.

Picrato, p.f. 232-3º (d). Resultado calculado en %: C 50,42;

H 4,07; N 15,12. Encontrado: C 50,69; H 3,86; N 15,45.

EJEMPLO 2: N,-(beta-fenil)etil-N,-benzhidrilpiperazina

Se disuelven 4 g (0,021 m) de mono-N-(beta-fenil)-etilpiperazina en 80 ml de benceno, en presencia de 4 g (0,036 m) de car
bonato sódico. La mezcla se calienta durante aproximadamente 30
minutos y luego se añade una solución de 4 g (0,021 m) de cloruro de benzhidrilo en 20 ml de benceno. La nueva mezcla así obtenida se calienta durante 5 horas. El sedimento que queda después
del enfriamiento y de la filtración se seca sobre sulfato sódico
y el benceno se elimina por destilación. Parte de este sedimento
se disuelve en etanol mezclándolo luego con una disolución etérea de ácido oxálico. Por cristalización se obtiene el oxalato
correspondiente de p.f. 184-186º. Contenido calculado: C 64,93%;
H 5,97%; N 5,22%. Encontrado: C 64,58%; H 6,30%; N 4,99%.

Por medio del método descrito se pueden obtener los compuestos relacionados en la la tabla siguiente:

25

5

10

15

	R	sal o base	p.f.
	1) CH ₃ CH ₂ -	Clorhidrato	251-3º (d)
		Picrato	232-3º (d)
	2) сн ₃ сн ₂ сн ₂ сн ₂ -	Clorhidrato	237-409
5		Oxalato	128-30º(d)
		Tartrato ·	200-203º(d)
	3) CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	Oxalato	105-89 (a)
		Picrato	218-21º(d)
	-	Tartrato	(d)2009-891
10	4) CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	Oxalato	124-6º (d)
		Picrato	225~7º (d)
		Tartrato	207-7º (d)
	5) CH ₃ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ CH ₂ -	Oxalato	140-2º (a)
		Tartrato	202-4º (d)
15	6) CH3CH2CH2CH2CH2CH2CH2-	Oxalato	180-3º (d)
		Tartrato	205 - 8º (d)
	7) CH ₂ = CHCH ₂ -	Clorhidrato	226-89
	8) CH ₃ CH=CH. CH ₂ -	Oxalato	179-81º (d)
		Picrato	210-12º (d)
20	9) C ₆ H ₅ -CH ₂ CH ₂ -	Oxalato	184-6º (d)
	10) с _б н ₅ сн ₂ сн ₂ сн ₂ -	Oxalato	198-9º (d)
		Picrato	213-5º (d)
	11) (C ₆ H ₅) ₂ CHCH ₂ -	Oxalato	195-7º (d)
	¹²⁾ (с ₆ H ₅) ₂ снсн ₂ сн ₂ -	Oxalato	230-33º(d)
25		Picrato	288-90º(d)

	13) <-C ₁₀ H ₇ CH ₂ -	Oxalato	200-01º(d)
	13) ≼-C ₁₀ H ₇ CH ₂ - 14) ⊲-C ₁₀ H ₇ CH ₂ CH ₂ -	Oxalato	192-4º (d)
	15) C ₆ H ₅ 0-CH ₂ CH ₂ -	Oxalato	158-60º(d)
	16) C ₆ H ₅ CO-	Oxalato	140-429
.5		Tartrato	145-79
	17) p-C1C ₆ H ₄ CO-	Clorhidrato	237-409
	0 4	Citrato	150–3½ (ď)
	18) 3,4,5-(CH ₃ 0) ₃ C ₆ H ₂ CO-	Base	149-50Չ %ու
	19) C ₆ H ₅ CH ₂ CO-	Base	141-39
10	20) (C ₆ H ₅) ₂ CHC0	Picrato	188-90º(d)
	21) (C ₆ H ₅) ₂ CHCH ₂ CO-	Base	113 – 5º ° °
		Clorhidrato	128-30º
	22) ~-C ₁₀ H ₇ CH ₂ CO-	Base	166-709,
		Clorhidrato	257–9º
15	23) CH ₂ - CH ₂	Oxalato	193-5º (d)
	CH ₂ CH-	Tartrato	160-29
	CH ₂ - CH ₂	Citrato	134-6º (d)
	24) CH ₂ - CH ₂	Oxalato	186-8º (d)
	CH-	Tartrato	180-82º(d)
20	CH ₂ - CH ₂	Citrato	100-02º(d)
	25) (C ₂ H ₅) ₂ NCH ₂ CH ₂ -	Oxalato	167-9º :(d)
	26) (CH ₃) ₂ NCH ₂ CH ₂ -	Oxalato	154-6º (d)
		Tartrato	174-6º (d)
	27;) NCH ₂ CH ₂ -	Oxalato	132-5º (d)
25		Tartrato	158-61º(d)

28)	ONCH2-CH2-	Oxalato	160-2º (d)
		Tortrato	160-3º (d)

Descrita la esencialidad de la invención de modo suficiente como para poder ser llevada a la práctica por técnico en la materia se recaba hacer extensivo el privilegio que se solicita a las variaciones de detalle que no alteren a la esencia de lu invención resumida en sus detalles de novedad en las siguientes reivindicaciones que extractan, resumen y complementan a la memoria que antecede.

REIVINDICACIONES

1^g) - Procedimiento de obtención de benzhidrilpiperazinas de fórmula general I:

Ι

donde R consiste en un radical alquil de 2 a 8 átomos de carbono, un radical alquenil de 3 ó 4 átomos de carbono, un radical
fenilaquil o un radical difenilalquil de longitud de cadena de
2 ó 3 átomos de carbono, además de restos fenoxietil, naftilmetil, naftiletil, benzoil, p-clorobenzoil, trimetoxibenzoil, fenilacetil, difenilacetil, difenilpropionil, naftilacetil, ciclohexil, ciclopentil, dietilaminoetil, dimetilaminoetil, piperidinoetil, o morfolinoetil, incluyendo sales con ácidos orgánicos o
inorgánicos fisiológicamente aceptables, caracterizado por hacer
reaccionar la benzhidrilpiperazina de fórmula III:

III

con el halogenuro de fórmula general IV:

·XR

IV

BNSDOCID: <ES_____8304135A_1

5

15

10

20

donde X es cloro, bromo o yodo y R tiene igual significado que en I.

2ª) - Procedimiento de obtención de benzhidrilpiperazinas de fórmula general I, según la Reivindicación lª, caracterizado por hacer reaccionar la piperazina de fórmula general V:

donde R tiene igual significado que en I, con el halogenuro áe fórmula general VI:

$$xcH < {^{C_6H_5}} \atop {^{C_6H_5}}$$

۷I

donde X tiene igual significado que en IV.

3º) - Procedimiento de obtención de benzhidrilpiperazinas - según las reivindicaciones anteriores, caracterizado por efectuar las reacciones en un disolvente adecuado, tal como benceno, to-lueno, xileno, metanol, etanol o agua y en presencia de un álcali, convirtiéndose después las bases así obtenidas a sus sales con ácidos orgánicos o inorgánicos farmacéuticamente aceptables, según los procedimientos usuales de la Química Orgánica.

49) - PROCEDIMIENTO DE OBTENCION DE BENZHIDRILPIPERAZINAS.

5

10

15

20

Todo ello tal y como ha quedado descrito y reivindicado en la presente memoria que consta de once hojas mecanografiadas y foliadas por una sola de sus caras.

Barcelona, 6 JUL. 1981

Pirmade: Jaime Juncose Miró

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER: _____

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.